Standar Nasional Indonesia

Tembakau untuk cerutu



DAFTAR ISI

	Halan	nan
1.	RUANG LINGKUP	1
2.	DEFINISI	1
3.	SYARAT MUTU	1
4.	CARA PENGAMBILAN CONTOH	1
5.	CARA UJI	2
5.1	Air	2
5.2	2 Abu	2
5.3	Abu Silikat	3
5.4	Kalium	3
5.5	Kalsium dan Magnesium	4
5.6	6 Kalsium (Ca)	5
5.7	Klorida (Cl) cara mohr	5
5.8	Nikotin	6
5.9	Nitrogen	6
5.1	10 Jumlah Gula	7
5.1	11 Koefisien Nyala menurut Coolhas	9
6.	CARA PENGEMASAN	9
LA	MPIRAN	10

TEMBAKAU UNTUK CERUTU

1. RUANG LINGKUP

Standar ini meluputi definisi, syarat mutu, cara pengambilan contoh, cara uji dan pengemasan tembakau untuk cerutu.

2. DEFINISI

Tembakau untuk cerutu adalah daun tanaman tembakau (Nicotiana tabaccum) yang sudah diolah dan dipergunakan dalam pembuatan cerutu.

Tembakau untuk cerutu terdiri dari 3 bagian.

- 1) Daun pembalut, yaitu daun tembakau yang dipergunakan untuk membalut luar cerutu.
- 2) Daun pembungkus, yaitu daun tembakau yang dipergunakan untuk membungkus isi.
- 3) Tembakau pengisi, yaitu daun tembakau yang digunakan sebagai isi cerutu.

3. SYARAT MUTU

Syarat mutu tembakau untuk cerutu adalah seperti pada Tabel di bawah ini.

Tabel Syarat mutu Tembakau untuk Cerutu

	77	Persyaratan					
No.	Uraian	Pembalut		Pembungkus	Pengisi		
1	2	3		4	5		
1)	Keadaan	Daun tembakau harus bebas dari kerusakan dan kapang					
2)	Air	10-13	3%	10 - 13%	maksimum 13%		
3)	Abu	maksimum	17%	maksimum 17%	maksimum 17%		
4)	Abu silikat	maksimum	1,5 %	maksimum 1,5 %	maksimum 1.0%		
5)	K ₂ O	maksimum	5,5 %	maksimum 5,5 %	maksimum 5,5%		
6)	CaO	maksimum	7,0%	maksimum 7,0 %	maksimum 7,0%		
7)	MgO	maksimum	7,0%	maksimum 7,0 %	maksimum 1,7%		
8)	Klorida	maksimum	1,7%	maksimum 1,7%	maksimum 1,7%		
9)	Nikotin	1-2 %		1-2%	1-2,5%		
10)	Nitrogen jumlah	maksimum	4%	maksimum 4%	maksimum 4%		
11)	Gula jumlah	0,4-1,5%	,	0,4-1,5%	0,4-1,5%		
12)	Koefisien nyala	maksimum	0,3 %	maksimum 0,3%	maksimum 0,3%		

4. CARA PENGAMBILAN CONTOH

Cara pengambilan contoh sesuai dengan SIVI ambilan Contoh Padatan

SNI 0428-1989-A SII 0426-1981 , Petunjuk Peng-

5. CARA UJI

5.1 Air

Penetapan kadar air dilakukan dengan cara xilol.

5.1.1 Peralatan

- Labu didih
- Alat Aufhauser/Dean & Stark
- Penangas listrik.

5.1.2 Pereaksi

Xilol.

5.1.3 Cara kerja

Timbang 5 g contoh, masukkan ke dalam labu didih 500 ml dan tambahkan 300 ml xilol serta batu didih, sambungkan dengan Aufhauser 10 ml dan panaskan di atas penangas listrik selama 1 jam. Setelah cukup 1 jam matikan penangas dan biarkan alat Aufhauser mendingin. Kemudian bilasi alat pendingin dengan xilol murni, lalu angkat alat Aufhauser/Dean dan Stark beserta labunya. Setelah dingin betul turunkan air yang melekat di bagian atas alat Aufhauser dengan membilasinya lagi dengan xilol murni. Kemudian baca isi air dalam tabung Aufhauser /Dean dan Stark.

Perhitungan

Kadar air =
$$\frac{\text{ml. air yang terbaca}}{\text{berat contoh}} \times 100\%$$

5.2 Abu

5.2.1 Peralatan

- Pinggan platina atau pinggan silikat (30 ml)
- Eksikator
- Lemari pengering yang suhunya dapat diatur
- Gegep penjepit.

5.2.2 Cara kerja

Pinggan dipijarkan selama 15 menit dalam tanur, dinginkan dalam eksikator sampai suhu kamar, timbang dengan teliti. Timbang dengan teliti 5 g contoh dalam pinggan tersebut. Letakkan di atas penangas listrik, perlahan-lahan suhunya dinaikkan sampai tidak berasap lagi dan contoh dengan seksama di arangkan. Masukkan ke dalam tanur dan abukan pada suhu 550°C, pinggan beserta isinya didinginkan dalam eksikator (abu harus putih bersih). Bila mana masih terdapat karbon, pinggan didinginkan dan bubuhi beberapa ml air, aduk dengan pengaduk kaca. Keringkan di atas penangas air dan kemudian abukan lagi dalam tanur, sampai abu berwarna putih atau sedikit keabu-abuan. Dinginkan dalam eksikator sampai suhu kamar dan timbang.

Perhitungan:

$$\frac{a-b}{c} \times 100\%$$

a = berat cawan + abu (g)

b = berat cawan kosong

c = berat contoh (g)

SNI 0611-1989-A

5.3 Abu Silikat

5.3.1 Peralatan

- Pinggan platina.
- Eksikator
- Penangas air
- Lemari pengering listrik
- Gegep penjepit
- Kaca arloji

5.3.2 Pereaksi

Asam nitrat p.a.

5.3.3 Cara kerja

Abu sisa pengabuan kering dilarutkan dengan 5 ml air dan 2 tetes HNO₃, tutup dengan kaca arloji (terbentuk CO₂). Tambahkan lagi 5 ml HNO₃ pekat lalu diuapkan di penangas air sampai kering. Ditambahkan 5 ml HNO₃, dua kali lagi, dan uapkan lagi sampai kering. Setelah kering di penangas, keringkan lagi dalam alat pengering pada 120°C selama 1 jam.

Sisa kering ini ditambahi HNO₃, dipanaskan sebentar, lalu ditambahi air panas dan disaring dengan kertas saring tak berabu. Hasil saringan ditampung ke dalam labu ukur 250 ml (A). Asam silikat dicuci dengan air panas, lalu sekali lagi dilembabkan dengan HCl panas, kemudian dicuci lagi dengan air panas hingga netral

Setelah itu diabukan dalam cawan pijar yang telah diketahui bobotnya, dan pijarkan sampai berat tetap.

Perhitungan:

Bila banyak terdapat SiO₂, maka perlu diuapkan dengan asam fluorida (HF) dan setetes H₂SO₄ pekat, dipijarkan dan hasilnya dilarutkan dalam HCl. lalu hasil ini ditambahkan pada penyaring yang pertama.

Hasil saringan dari penetapan silikat dikumpulkan dalam labu ukur 250 ml, lalu ditetapkan isinya sampai tanda garis (A).

Dari larutan ini ditetapkan kadar : K2O, CaO, MgO dan Cl.

5.4 Kalium

5.4.1 Pereaksi

Kalium klorida

Standar kalium 1000 btj

- timbang 1,9079 g KCl yang telah dipanaskan di lemari pengering pada suhu 105°C selama 1 jam.
- masukkan dalam labu ukur 1000 ml, impitkan hingga tanda garis.
- buat larutan baku 1,5 btj (ppm), 3,0 btj, 4,5 btj dan 6,0 btj.

5.4.2 Peralatan

- Alat flame fotometer
- Labu ukur 100 ml.

5.4.3 Cara kerja

Saringan dari penetapan silikat masukkan ke dalam labu ukur 100 ml. Labu ukur diisi hingga tanda garis.

Periksa dengan alat Atomic Absorption Spektrofotometer.

Kondisi kerja tetap (Working conditions)

Arus lampu (Lamp Current) 5 mA.

Bahan-bahan (Fuel Note)) propane

Bahan penolong (support) air.

Kisaran penyalaan dengan oksidasi (Flame Stochiometry oxidizing).

Variasi kondisi kerja (Working conditions) (variable)).

Panjang gelombang (Wavelength) 769,9 um.

Band spektrum gelombang (spectral Band pass) 0,5 um.

Batas kerja maksimum (Optimum working range (mg/ml) 1,5-6,0

Kepekaan (Typical sensitivity) 0.03

5.5 Kalsium dan Magnesium (Ca dan Mg)

5.5.1 Pereaksi

- Indikator EBT (Eric Chrom Black T)
 0,5 g EBT dan 4,5 g hidroksilamin-hidroklorida dilarutkan dalam 100 ml ethanol absolut.
- Larutan Buffer 16,9 g amonium klorida (NH₄Cl) dilarutkan dalam 143 ml amonium hidroksida (NH₄OH) pekat dan diencerkan dengan air sampai volume 250 ml.
- Larutan hidroksilamin-hidroklorida (NH4OH.CHI) dilarutkan dalam 100 ml air.
- Larutan EDTA (Ethylene Diamine Tetra Acetic Acid)
 18,615 g EDTA dilarutkan dengan air dalam labu ukur 100 ml sampai
 tanda garis. Kemudian larutan ini ditentukan molaritasnya dengan kalsium
 karbonat. Larutan kalsium karbonat dibuat dengan melarutkan 1 g CaCO₃
 dengan sedikit HCl (1:1) dan kemudian diencerkan dengan air sampai
 tepat 1000 ml (1 ml CaCO₃ = 1 mg CaCO₃).
- Kristal KCN, Hidroksilamin-hidroklorida.

5.5.2 Peralatan

- Labu ukur 100 ml, 250 ml dan 1000 ml
- Piala
- Erlenmeyer
- Pipet
- Buret.

5.5.3 Cara kerja

150 ml larutan A dipipet ke dalam labu Erlenmeyer isi 250 ml dan ditambah 5 ml larutan Buffer. Kemudian ditambah 5 ml hidroksilamin-hidroklorida 5 % dan 30 mg kristal KCN, maksudnya untuk menghindarkan ganggun ion Fe, Al dan Cu yang mungkin terdapat. Setelah ditambah 3 tetes indikator EBT kemudian dititrasi dengan larutan EDTA sampai tepat berubah dari merah menjadi biru (a ml EDTA).

SNI 0611-1989-A

5.6 Kalsium (Ca)

5.6.1 Pereaksi

- Natrium hidroksida.
- Indikator muroksida.

5.6.2 Peralatan

- Erlenmeyer.
- Pipet
- Buret.

5.6.3 Cara kerja

50 ml larutan A dipipet ke dalam labu Erlenmeyer isi 300 ml, ditambah 1 ml 4 N larutan natrium hidroksida, dan kurang lebih 50 mg indikator muroksida, lalu dititar dengan larutan baku EDTA sampai warna merah berubah menjadi ungu (b ml EDTA).

Perhitungan:

$$Kadar Ca = \frac{ml EDTA \times titar \times 40,08 \times \frac{250}{50}}{mg \ contoh} \times 100 \%$$

Kadar magnesium dapat dihitung berdasarkan selisih Ca dan Mg dengan kadar Ca, sebagai berikut:

Kadar magensium =
$$\frac{(a-b) \times \text{titar} \times 24,31 \times \frac{250}{50}}{\text{mg contoh}} \times 100 \%$$

5.7 Klorida (Cl) cara mohr

5.7.1 Pereaksi

- Asam nitrat
- Indikator merah metil
- Natrium Bikarbonat
- Kalium kromat
- 0,1 N larutan perak nitrat.

5.7.2 Peralatan

- Erlenmeyer
- Pipet
- Buret.

5.7.3 Cara kerja

10 ml larutan A dipipet ke dalam Erlenmeyer isi 250 ml, diasamkan dengan beberapa tetes asam nitrat (1:1) sampai larutan bereaksi asam terhadap indikator merah metil. Dinetralkan dengan natrium bikarbonat, diencerkan dengan air sampai lebih kurang 100 ml, tambah 1 ml larutan kalium kromat 5%, kemudian dititar dengan 0,1 N larutan perak nitrat sampai berwarna merah cokat.

Kadar klorida =
$$\frac{\text{ml AgNO}_3 \times \text{titar} \times 35,5 \times \frac{250}{50}}{\text{mg contoh}} \times 100\%$$

5.8 Nikotin

5.8.1 Pereaksi

- Natrium hidroksida 33 %
- Alkohol
- Penunjuk merah metil.
- 0,1 larutan asam klorida
- Eter minyak tanah.

5.8.2 Peralatan

- Erlenmeyer
- Pipet
- Tabung kimia
- Pengaduk kaca
- Penagas air.

5.8.3 Cara kerja

Timbang dengan teliti 1 g contoh yang sudah digiling halus ke dalam tabung kimia. Tambahkan 1 ml larutan natrium hidroksida dalam alkohol (3 bagian NaOH 33% dan 1 bagian alkohol 96%) lalu diaduk sampai rata (pengaduk dibersihkan dengan kapas).

Setelah itu ditambahkan 20 ml campuran eter minyak tanah (1:1), ditutup dengan sumbat lalu dikocok, setelah dikocok dibiarkan 1 — 2 jam hingga endapan turun. Lalu cairan jernih di atasnya dipipet 10 ml ke dalam Erlenmeyer 50 — 100 ml. Diuapkan di atas penangas air sampai kira-kira 1 ml. Ditambahkan 10 ml H₂O dan 2 tetes merah metil, lalu dititar dengan 0,1 N larutan asam klorida.

1 ml 0,1 N HCl setara dengan 162 mg nikotin.

Perhitungan:

Nikotin =
$$\frac{v \times 2 \times 0,162}{x \times 100\%}$$

di mana :

- v = larutan asam klorida yang diperlukan untuk penitaran contoh (ml).
- 2 = pengenceran
- w = bobot contoh.

5.9 Nitrogen

5.9.1 Pereaksi

- Asam sulfat pekat (bj 1,84) bebas nitrogen
- 0,1 N larutan baku asam klorida. Encerkan 8,9 ml asam klorida pekat (bj. 1,18) dengan air dan tepatkan isi sampai 1 liter.
- Larutan asam borat: larutkan 40 g asam borat dalam air dan encerkan sampai 1 liter.
- Larutan natrium hidroksida: larutkan 500 g natrium hidroksida dalam 1 liter air.
- Selen: campuran pereaksi tembaga sulfat dengan lima air hablur CuSO₄ 5H₂O (0,5 g) dan 15 g natrium sulfat kering (Na₂SO₄).
- Larutan indikator campuran: 2 g metil merah dan 1 g metil biru, larutkan dalam 1000 ml alkohol 96% (v/v). Perubahan warna indikator terjadi pada pH 5,4. Larutan indikator harus disimpan dalam botol berwarna gelap dan dingin.

5.9.2 Peralatan

- Labu kjeldahl, labu dingin, Erlenmeyer, batu didih, buret.
- Alat penyuling uap atau langsung
- Alat penangas listrik atau gas.

5.9.3 Prosedur

Timbang dengan teliti 0,1 g contoh dan masukkan ke dalam labu Kjeldahl, tambahkan lebih kurang 1 g campuran selen dan 5 ml asam pekat melalui dinding labu, goyangkan dengan seksama sehingga tercampur sempurna. Letakkan labu di atas pemanas dengan kemiringan kira-kira 40°. Panaskan perlahan-lahan sampai mendidih dengan seksama sekali-kali labu digoyangkan sampai cairan menjadi jernih dan berwarna biru kehijauan. Biarkan cairan mendidih selama lebih kurang 1,5 jam. Perhatikan jangan sampai ada cairan yang mengembun dinding labu bagian luar. Dinginkan sampai kira-kira 40°C dan tambahkan dengan hati-hati kira-kira 25 ml air, goyangkan dan biarkan sampai dingin.

Pindahkan isi labu penyuling dan bilas labu Kjeldahl dengan kira-kira 50 ml air dan air pembilas tersebut disatukan labu penyuling. Labu Erlenmeyer dipakai sebagai penampung yang telah diisi dengan 10 ml larutan asam borat yang dibubuhi dengan 4 tetes indikator campuran. Tuangkan dengan hatihati ke dalam penyuling 30 ml NaOH 30% segera hubungkan dengan alat penyuling.

Alirkan uap panas ke dalam larutan alkali dalam labu tersebut, mula-mula perlahan-lahan untuk mencegah pembentukan busa, sampai larutan tersebut mendidih. Biarkan larutan mendidih selama 20 menit. Penyulingan dihentikan apabila telah terkumpul. Sebelum penyulingan dihentikan labu penampung diturunkan sampai ujung pipa penampung berada di atas permukaan cairan. Pipa penghubung bagian dalam dan luarnya dibilas dengan sedikit air. Untuk menguji apakah semua amonia telah tersuling seluruhnya maka dilakukan pengujian terhadap sulingan yang terdapat pada pendingin dengan kertas lakmus merah. Kemudian pemanasan dihentikan. Akhirnya sulingan dititar dengan larutan asam klorida. Catat jumlah ml asam klorida yang diperlukan. Lakukan juga penetapan blangko yang dilakukan dalam waktu dan cara kerja yang sama.

1 ml asam klorida setara dengan 14 mg nitrogen.

Perhitungan:

Nitrogen =
$$\frac{(v_2 - v_1) \times N \times 0,014}{w/gram} \times 100\%$$

di mana:

v₁ = larutan asam klorida yang diperlukan untuk penitaran blangko

v₂ = larutan asam klorida (ml) yang diperlukan untuk penitaran contoh

V = normalitet larutan asam klorida.

w = bobot contoh (g).

5.10 Jumlah Gula

5.10.1 Pereaksi

- Timbal asetat setengah basa, 430 g Pb asetat ditambahkan 800 ml air suling, dipanaskan sampai mendidih. Setelah mendidih ditambahkan 130 g PbO, lalu dimasak sambil diaduk, didihkan selama 1 jam. Setelah dingin Bj. nya dijadikan 1.25.

- Amonium hidrogen fosfat 10%, 10 g (NH₄)₂ HPO₄ dilarutkan dengan 100 ml air suling
- Asam sulfat (H₂SO₄) 25%
- Asam klorida (HCI) 25%
- Kalium Iodida (KI) 20%.
- Larutan Luff.

25 g terusi (CuSO₄ H₂O) dilarutkan dengan 100 ml air suling. 50 g asam sitrat dilarutkan dengan 50 ml air suling dan 288 g soda (Na₂CO₃ - 10 H₂O) dilarutkan dengan kurang lebih 400 ml air suling.

Larutan asam sitrat ditambahkan sedikit demi sedikit ke dalam larutan soda, lalu campuran larutan itu ditambahi larutan terusi dan diencerkan sampai 1000 ml.

- Larutan kanji 0,5%.
 - 5 g kanji dibasahkan dengan sedikit air dan diaduk hingga rata lalu dicampur dengan 1 liter air dan dimasak sampai mendidih sebagai pengawet ditambah sedikit HgO.
- 0,1 larutan tio Larutkan 25 g natrium tio sulfat dengan air mendidih yang baru saja didinginkan, diencerkan dalam labu ukur 1 liter sampai tanda garis, tambahkan 0,2 g natrium karbonat (Na₂ CO₃. 10H₂O). Larutan dibiarkan selama 1 hari sebelum dibakukan.

5.10.2 Peralatan

- Labu ukur 250 ml dan 100 ml
- Corong penyaring
- Pipet
- Gelas ukur
- Buret
- Jam henti
- Termometer
- Erlenmeyer
- Pendingin udara tegak
- Penangas air.

5.10.3 Cara kerja

Timbang dengan teliti 2 g contoh yang sudah digiling halus masukkan ke dalam labu ukur 100 ml. Tambahkan 75 ml H₂O panas dan sedikit CaCO₃ panaskan selama ½ jam di atas penangas air, dinginkan kemudian isi ditepatkan dengan H₂O sampai tanda garis, lalu saring. Saringan dipipet sebanyak 50 ml ke dalam labu ukur, tambahkan 5 ml Pb asetat setengah basa dan goyangkan. Untuk menguji bahwa penambahan Pb asetat setengah basa sudah cukup, larutan tetesi dengan 1 tetes (NH₄)₂ HPO₄ 10%, bila timbul endapan putih berarti penambahan Pb asetat setengah basa sudah cukup. Lalu tambahkan 20 ml larutan (NH₄)₂ HPO₄ 10%, goyangkan dan biarkan sebentar. Kemudian tambahkan lagi 15 ml larutan (NH₄)₂ HPO₄ 10% berlebihan. Lalu goyangkan dan isi ditepatkan sampai tanda garis dengan air suling. Kocok 12 kali dan biarkan ½ jam, kemudian saring.

Pipet 50 ml saringan ke dalam labu ukur 100 ml. Tambahkan 5 ml HCl 25% ke dalam labu dipasang termometer kemudian masukkan labu ukur ke dalam penangas air. Bila suhu di dalam labu ukur telah mencapai 69 — 70°C pertahankan suhu tersebut selama 10 menit tepat dengan memakai jam henti,

angkat labu dari dalam penangas, bilas termometer dengan air lalu dinginkan labu ukur tersebut.

Netralkan isi labu dengan NaOH 30% (pakai lakmus sebagai penunjuk). Tepatkan isi labu dengan air suling sampai tanda garis, kocok 12 x. Pipet 10 ml larutan tersebut ke dalam Erlenmeyer 500 ml. Tambahkan 15 ml air dan 25 ml larutan Luff (dengan pipet) serta beberapa batu didih. Hubungkan Erlenmeyer dengan pendingin tegak dan panaskan di atas nyala api. Usahakan dalam waktu 3 menit sudah harus mulai mendidih. Panaskan terus sampai 10 menit mendidih dengan menggunakan jam henti, angkat dan segera dinginkan di dalam es. Setelah dingin tambahkan 15 ml larutan Kl 20% dan 25 ml H₂ SO₄ % (hati-hati terbentuk gas).

Titar dengan ml tio 0,1 N dengan larutan kanji 0,5% sebagai penunjuk. Lakukan juga penetapan blangko dengan 25 ml air suling dan 25 ml larutan Luff. Kerjakan seperti di atas (b ml).

Perhitungan:

(b - a) ml tio yang dipergunakan oleh contoh dijadikan ml 0,1 N tio. Kemudian dalam daftar dicari beberapa mg sakar yang setara dengan ml tio yang dipergunakan.

Kadar jumlah gula =
$$\frac{p \times c}{d} \times 100\%$$

di mana:

p = pengenceran

d = mg contoh

c = mg sakar setelah dicari dalam daftar.

5.11 Koefisien Nyala menurut Coolhas adalah:

6. CARA PENGEMASAN

- 6.1 Daun tembakau untuk cerutu biasa dikemas dalam bentuk bal (bale) yang sudah dikempa, dibungkus dengan pembungkus yang dapat melindungi tembakau dari pengaruh luar, pada pembungkus dicantumkan:
 - Berat
 - Isi
 - Jenis
 - Tembakau produce of Indonesia.
- 6.2 Penandaan sesuai dengan ketentuan yang berlaku.

LAMPIRAN

0,1 tio ml	Glukosa Fruktosa	Galaktosa	Laktosa	Maltosa
		2,7 5,5 2,8 5,5 2,8 8,3 2,9 11,2 2,9 14,1 2,9 17,0 3,0 20,0 3,0 3,0 26,0 3,0 3,0 32,0 35,0 35,0 35,0 35,0 35,0 35,0 35,0 35	3,6 7,3 3,7 11,0 3,7 14,7 3,7 22,1 25,8 29,5 3,7 29,5 3,7 33,2 37,0 3,8 40,8 44,6 3,8 44,6 3,8 44,6 3,8 48,4 52,2 56,0	3,9 7,8 3,9 3,5 11,7 3,5 4,0 23,5 27,5 4,0 31,5 4,0 30,5 39,5 4,0 43,5 47,5 4,0 43,5 47,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 4,0 43,5 43,5 44,0 43,5 43,5 44,0 44,0 44,0 44,0 44,0 44,0 44,0 44
16 17 18 19 20 21 22 23	41,3 2,8 44,2 2,9 50,0 53,0 56,0 3,0 59,1 62,2	47,6 50,8 54,0 57,3 60,7 64,2 67,7 71,3	59,9 63,8 67,7 71,7 75,7 4,0 75,7 4,1 78,8 4,1 83,9 4,1 88,0	63,9 68,0 72,2 76,5 80,9 4,3 83,4 90,0 94,6





BADAN STANDARDISASI NASIONAL - BSN

Gedung Manggala Wanabakti Blok IV Lt. 3-4 Jl. Jend. Gatot Subroto, Senayan Jakarta 10270 Telp: 021- 574 7043; Faks: 021- 5747045; e-mail : bsn@bsn.go.id